PHARMACOLOGICALLY ACTIVE FRACTION OF HYALURONIC ACID, ITS PRODUCTION, AND ITS MEDICINE COMPOSITION

Also published as:

JP2611159 (B2) ZA8407942 (A) JP6008323 (B) IT1212892 (B) IL 73247

Publication number: JP8259604 (A)

Publication date: 1996-10-08

Inventor(s): VALLE FRANCESCO DELLA [IT]; ROMEO AURELIO [IT]; LORENZI SILVANA [IT] +

Applicant(s): FIDIA SPA +

Classification:

- international: A61K31/715; A61K47/36; A61K9/08; A61P17/00; A61P27/02; A61P29/00; A61P43/00; C08B33/08; C08B37/08; C12S3/02;

A61K; A61K31/715; A61K47/36; A61K9/06; A61P17/00; A61P27/00; A61P29/00; A61P43/00; C07C; C08B33/00; C08B37/00; C12S3/00; (IPC1-7): A61K31/725; A61K47/36; A61K9/08; C08B37/08; C12S3/02

A61 N9/06; C00D3//06; C1253/0.

- European:

Application number: JP19950211646 19950821 Priority number(s): IT19830049143 19831011

Abstract not available for JP 8259604 (A)

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A) (11)特許出願公開番号

特開平8-259604 (43)公開日 平成8年(1996)10月8日

(51) Int.Cl. ⁶	徽別記号	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
C 0 8 B 37/08			C 0 8 B	37/08	Z
A61K 9/08			A 6 1 K	9/08	v
31/725	ABE			31/725	ABE
	ABL				ABL
	ADS				ADS

審査請求 有 発明の数4 OL (全 16 頁) 最終頁に続く

特順平7-211646	(71)出願人	591057175
特願昭59-214046の分割		フィディーア・ソシエタ・ベル・アチオニ
昭和59年(1984)10月11日		FIDIA SOCIETA PER A
		ZIONI
49143-A/83		イタリア35031アパーノ・テルメ、ピア・
1983年10月11日		ポンテ・デッラ・ファブリーカ3/ア番
イタリア (IT)	(72)発明者	フランセスコ・デラ・ヴァッレ
		イタリア国バドヴァ、ヴィア・チェラート
		14番
	(72)発明者	アウレリオ・ロメオ
		イタリア国ローマ、ピアレーイポクラテ93
		8
	(74) 代理人	
	(17,142)	最終百に続く
	特額研59-214046の分割 昭和59年(1984)10月11日 49143-A/83 1983年10月11日	特額研59年(1934)10月11日 49143-A/83 1983年10月11日 イタリア (IT) (72)発明者

(54) 【発明の名称】 ヒアルロン酸薬理活性両分、その製造方法および医薬組成物

(57)【要約】

【課題】 医薬品として価値のある、非炎症性のヒアル

ロン酸フラクションを提供すること。

【解決手段】 分子ろ過にかけて分子量30,000以下のヒ

アルロン酸フラクションを除去する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヒアルロン酸を含有する。 入手可能な出 港物質からヒアルロン酸の混合物を抽出し、得られた混 合物を分子ろ過にかけ平均分子量約50,000 本7520,000 を有するヒアルロン酸画分を得ることからなり、上記画 分は、30,00以下の分子量を有するヒアルロン機を実質 的に含まないものである。実質的に純粋で、非炎症性の ヒアルロン酸画分を製造する方法。

【請求項2】 ヒアルロン様の上記混合物を、分子最排 出限界約30,0000を有する際を用いて分子み場にかけ、 0,000以上の大きさの分子量を有する分子を分離し、こ れによって上記版上に、30,000以下の分子量を有するヒ アルロン酸を実質的に合まない最初のセプルロン酸画分 が留営まるとのである。読字用 記載の方法。

【請求項3】 上記最初のヒアルロン酸画分が平均分子 量約250,000~約350,000を有するものである、請求項2 記載の方法。

【請求項4】 上記機物のヒアルロン酸酶分を、分子量 排除限界が200,000を有する膜を用いて、別の分子限外 ろ過にかけ、200,000以上の大きさの分子量を有する分 子を分離し、限外ろ過の対象となる混合物の量が抑制を 引り3%は変かるまで限かる過ぎは、原金過せる 混合物を採収して、その結果平均分子量約50,000~約10 0,000を有する 2番目のヒアルロン酸酶分生成物を得る ものである、請求項3能物の方法。

【請求項5】 請求項4の分子量排除製界約200,000を 有する膜を用いた限外5過後、膜上に残留した混合物を 採取し、その結果、平均分子量約500,000~約730,000を 有する3番目のヒアルロン該画分生成物を得ることから なる。請求項4記載の方法。

【請求項6】 ヒアルロン酸の上記混合物が、出発組織 材料を溶媒抽出させることによって得られる、請求項1 ~5の何れか1項記載の方法。

【請求項7】 溶媒抽出から得られたヒアルロン酸の混合物をついで酵素分解させる、請求項6記載の方法。

【請求項8】 酵素分解がパパインを用いて行われるものである、請求項7記載の方法。

【請求項9】 平均分子量約30,000~約730,000を有 し、30,000以下の分子量を有するヒアルロン酸を実質的 に含まない、実質的に純粋で、非炎症性のヒアルロン酸

画分。 【請求項10】 平均分子量約250,000~約350,000を有 する、請求項9記載の実質的に純粋で、非炎症性のヒア ルロン 砂価/

【請求項11】 平均分子量約50,000~約100,000を有する、請求項9記載の実質的に純粋で、非炎症性のヒアルロン酸酶分。

【請求項12】 請求項9~12の何れか1項記載のヒ アルロン酸画分のナトリウム塩またはカリウム塩。

【請求項13】 平均分子量約30,000~約730,000を有

し、30,000以下の分子量を有するヒアルロン酸またはその塩を実質的に含まない、実質的に純粋で、非炎症性の ヒアルロン酸画分から成る、組織傷の回復促進剤。

【請求項14】 上記平均分子量が約250,000~約350.0 00である、請求項13記載の剤。

【請求項15】 上記平均分子量が約50,000~約100,00 0である。請求項13記載の剤。

【請求項16】 平均分子量約30,000~約730,000を有 し、30,000以下の分子量を有するヒアルロン酸を実質的 に含まない、実質的に純粋で、非炎症性のヒアルロン酸 m分から成る、眼疾患活性を有する薬剤の眼技与用の医 薬相体。

【請求項17】 上記薬剤が研酸ビロカルビン、トリア ムシノロン、表皮成長房子、ストレアトマイシンおよび ゲンタマイシンから成る群から選択されたものである、 請求項16記載の単体。

【請求項18】 上記薬剤が抗生物質、抗緑内障剤、抗 アレルギー剤、抗炎症剤、または目の治療促進剤であ る、請求項16記載の相体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の背景と分野】本発明は、治療的効用を有し、しかも便用時になんら炎症性を示さないとアルロで酸(以) 下日Aと省略する)の特能分子の画体に関する。本発明に示す日A面分の一つは創集治癒を促進するのに有用 であり、また他方、第2の日A面分は眼珠冷水の作用液 として眼内使用に有用であり、また骨関節の損傷の治療 適用のため関節的注入に有用である。さらにそれらの日 A面分は、眼科用薬の賦形薬として角度上皮とよく適合 し得る影剤を測費し、取料用薬の活性を高めるのに有用 であることが明复し、眼科用薬の活性を高めるのに有用 であることが明复し、

【0002】 【従来の技術】ヒアルロン酸は、天然に産生され、交互 に並ぶDーグルクロン酸残造とNーアセチルーDーグル コサミン残差から構成されている異種多態類である。 村は、一般に約800万~1300万の窓ッケ子量を有 する線状のポリマーで、細胞外皮、脊性動物の結合組織 の細胞が用質物質、関節の潜落、脈の腹球内流、ヒトの 誘帯組織、あよび維鶏のときがよで存むしている。

【0003】日Aの利用に関する従来の耐災の一つに 販域内流に代用され、その他の治療にも適用し得る有用 な日への1 簡分を示したパラズスの研究がある(米国時 計算4、141,973号)。然しながら、この特別は学 均分子量が750、000よりかえき、灰単とくは約 1,200、000より大きい日A 画分を特に指定している。パラズスは、平均分子量が750、000より い日へ簡が実施活性があるのご治療用に使用できない ことを料に指摘している。これらの低級分子量の日本価 がはバラズズによると破薬されている。然しこのため に、原料組織から入手される利用可能な日への起慮の等) 90%は破棄され、利用可能なHAの僅かな量(約10 %) だけが使用される結果となっている。

【0004】パラズスの指摘した結果と連に、未発明者 は日Aの板級分子量の画分が、実際に有用次薬学的活性 を有することを発見した。したがって、未発明によると 種々の材料から入手し得る日Aの約80%までが利用さ れる。特に本発明者は、創售治癒の配進に有用を日Aの 画所、まおど既の眼球内弦の性間後として関節内注射し し、損傷された関節の治療用として関節内注射に使用し 得る日Aの第2の順分を見した。 【0005】

【発明の詳細な記載】前述のように、従来の月1への研究では、パラススの特許に代表される如く、平均分子量が 750、00 0以上の高分子量の面分を使用するように 指摘している。本発明者は、低分子量を有する画分と、中間に位置する平均分子量を有するもう一つの画分との 2個の新規と打し 画分と 一般では一般であると考えられ、しかも炎症活性を有しない。これらの新規日1年 画分は、ヒアルロン酸の抽出し格の基とを含する基準をの結合 組織から入手することができる。本発明に示した特殊種分は、分子可遇の技術に使って遂次的に分別され、分離される。

(10006] 本出願方法によって分離される最初の画分は上アラスチン(IYMLASTIN)と命名され、約50.00 0~約100,000の平均分子量を有する。このヒアラスチン画がは、その創稿を始宏格から破版用およびヒト用の治療的応用に好適であることが確認された。本出願方法によって単龍された第2の画分はヒアレクチン(IYMLECTIN)と命名され、約500,000・約73 0.000の平均分子量を有する。このヒアレクチンは 眼球内流の代明流として眼科手術の際に使用され、また 既医質額数さまびとトにおける関節の外傷性および退行性疾患の治療に好適である。ヒアラスチンは皮内注射、または創傷が個用の局所制のいずれでも投与できる。一方、ヒアレクチンは眼内注射は50%に

【0007】本出額方法においては日本の各種画分について入金を施持を行い、健本の方法と比べて明らかにより正確な方法を以て、日本の治療上有用な画分と、炎症性で利用できない日本画分とを明底に決定づけた。これの研究の出来から、未の無限は日本的に対していまった。 動物における創除治癒の過程は細胞運動性、特に線維芽細胞の細胞運動性によって促進される。一方、細胞型性まどは増増能に即って保証される。一方、細胞の場合とはは増増能に即って保証される。である。総合連度の増大が担って有害変勢変もたらず可能性がある側の地大が担って有害変勢変もたらず可能性がある側の地大が担いて有害変勢変もたら、このとは特性・事実であ

z

【0008】固有脓皮もまた、日A両かの有用性の判定 に際して考慮すべき重要な指標である。固有粘度が高い、 画分は、外属性および退行性の関節疾患の治療における 手精適阻に有用であり、また脚球内弦の代阻液としても 有用である。一方、高い粘波は、創傷治癒を促進する薬 物として使用と引いように気い粘度であるべきである。 【0009】本規則においてとアラスチンと呼ばれる 付は、良好な運動性、即ら細胞増殖能を有し、且つ低粘度であることが確認された。优づ、ヒアラスチン 使を有することが確認された。优づ、ヒアラスチン は、創始治療の発化す用や洗りなして望ましい特性を 有する。同時に一方では、この特性がヒアラスチン画分の眼内は射療法、または関節有生勢が、の地間と解す、から の眼内は射療法、または関節有生勢法への適用を軽まし くないものにしている。

[0010] 本売明において、ヒアレクチンと呼ばれる 画分は、細胞運動性、即ら増殖能がごく僅かである一 方、同時に高い板を含することが確認された。他って これらの特性から、ヒアレクチン画分は眼内注射療法お よび関節的注射療法に有用である。然し他方、ヒアレク チンは細胞運動活性を示さないので、この画分は制体治 療法には有用ではない。

【0011】ヒアルロン酸の有用な画のを分配する場合、炎症活性を示さない画かを得ることが重要である。 前述のパラズスの特許は、炎症活性がないとアルロン酸 面分を得るためには、平均分子量がもっぱなうちの、 の以上の画かだけを使用しなければならないことを数 示している。このように、パラズスは炎症活性の理由から有用でないとして、平均分子量750,000以下の 面分を破象している、パラズスの数末に反して、本出願 方法はパラズスにより平均分子量750,000以下の 画かと確象している、パラズスの数末に反して、本出願 方法はパラズスにより平均分子量750,000以下の 画がに帰せられた炎症活性が、実は平均分子量30,0 の以下の不動に由来していることを発見した。徒っ て本発明は、化学的方法に引続き、分子量30,000 以下の次旋性画分を除去し得る一連の分子デ過技術から なる方法を提供する。

【0012】本発明方法によって、特殊な出発材料から 入手し得る総ヒアルロン酸に対し、両者を併わせ約80 %の能収率に減する炎症活性のない有用なとアルロン酸 両分を得ることが可能である。この80%の収率で入手 し得るヒアルロン酸両分は、ヒアレクチン両分とヒアラ スチン両かの数方を含んでいる平均分子量が250,0 00〜約350,000の混合両分からなる。更に限定 すれば、ヒアレクチン両分は原料組織から入手し得るH への約30%の収率で得られ、またピアラクナン両分は 入手し得るHんの約50%の収率で得らる。この要素 は、前述のバラズスの精育方法に対し、利用し得るヒア ルロン能の来学的に有用な量を有意に増大させることを 発見した本条例の重要なな収点である。平均分子量75 0,000以上の両分だけを利用するバラズスの特許方法では、動物殿器から利用し得るもとのヒアルロン酸の 健かに約10%だけの収率しか得られず、利用し得るし アルロン酸の約90%は破棄される。このように本発明 によって、後ヒアルロン機能出物の利用度は著しく高め られた。

【0013】 ヒアルロン酸の各種画分の抽出は相対的収率の比較を表1に示す。 【表1】

表 1

ヒアルロン酸	抽 出 量 (g/新鮮組織 100g)	収率 (%)	参考文献
総ヒアルロン酸 (雄鶏のとさかを 材料とする)	0.8	100	Swann D.A. 1968, Biochim,Biophys. Acta 156, 17-29
H A (パラズスの方法)	0.08	10	米国特許 第 4,141,973 号
ヒアレクチン+ヒアラステ	チン 0.6	80	本発明方法
ヒアレクチン	0.2	30	本発明方法
ヒアラスチン	0.4	50	本発明方法
炎症性面分	0.16	20	本発明方法

【0014】活付した図1は、本出職方法で確認された各種の日本にあると、日本の方を図式的に示したものである。図1の的鍵型の曲線は、原料組動から入上し得る日本しまで表えて、米田特吉帯路4、141、973号)によって確認されて、東学的に有形で日本面が全ます。A区分は平均分子量30,000以下の炎症性両分であり、I銀域はセアラスチン両方であり、I領域はセアレクチン適分である。このグラフから、バラズスの方法は平均分子型下50,00以下の日本面分を検索することによって利用し得る日本抽出面分か大部分を検索していることが判る。これに対し、発明では平均分子型が30,000以下の低分子量のヒアルロン酸が炎症活性を生じることを、子かじめ研究者らが日本の様々の抽出物について、第目していて、まり、日本の特別を持ちばいる。これに対し、発明では平均分子量が30,000以下の低分子量のヒアルロン酸が炎症活性を生じることを、子かじめ研究者らが日本の種々の抽出物について、第目していて、これに対し、発明では一般が表すなどの地に対し、対している第日でいる。

【0015】本発明者は、特別な治原道応により開示した発明技術に従って分離すれば、入手し得る大部分の日本が、実施治療目的に利用できることを発見した。バラズスの特許は入手し得る日本の約10%だけの応用を特定して開示しているが、本発明では創修治憩の適用に対して男スチン画分の形で、まなは銀行適用まなは関節療の適用に使用できるヒアラスチン画分とヒアレクチン動分を含わせた形で、入手し得る日本の約80%を利用できる。

【0016】確認された画分の化学的および物理的性質を、本発明で調査し、これらの諸性質を表2にまとめた。

【0017】 【表2】

表2: 化学的および物理的性質

画	分	分子量	動的粘胶 (20℃)	乾燥粉末中の ヒアルロン酸の 済定含量 (%)	タンパク質含 量(ウシアル プミン換算)	硫酸4= 多糖類含
	ラスチン + - - クチン	250,000 ~ 350,000	190mP.s (18 w/v %濃度)	>96% ^a	< 0.5 %	< 1%
ヒア	ラスチン	50,000 ~100,000	600 mP.s (5 w/v%濃度)	>96%	< 0.5 %	< 1%
ヒアレ	ノクチン	500,000 ~730,000	170 mP .s (1 w/v %濃度)	>9 6 %	< 0.5%	< 1 %

a:示した数値は、水分除去後のHA滴定値を表わす。例えば、96%という 商定値は、水分除去後、粉末が不純物 4 %とヒアルロン酸 9 6 %含有する ことを表わす。

【0018】製造方法

実施例1: 炎症活性のないヒアラスチンとヒアレクチ ン混合物の製造方法

新しい、または冷凍した雌鶮のとさか(3000g)をひき 肉器にかけてミンチにひき、次に機械的ホモジナイザー で注意深くホモジネートする、得られたペーストを10 容量の無水アセトンと共に、ステンレススチール製容器 AISI316またはガラス製容器に入れる。次いで全内容物 を、50g/分の速度で6時間撹拌した後、12時間静 置して分離し、アセトンをサイフォンで除いて棄てる。 この抽出操作を、破棄する。アセトンが正しい湿度水準 に達するまで (カール・フィッシャー法) 反復する。得 られた物質を次に遠心し、好適な温度で5~8時間真空 乾燥する、この操作により、雌鶏のとさかから約500 ~600gの乾燥粉末が得られる。

【0019】次に、この乾燥粉末300gを、適量の塩 酸システインの存在下にリン酸バッファー緩衝水性媒質 中で、パパイン (0.2g) により酵素的に消化させる。 次いで、この混合液を60~65°Cの一定温度で24時 間、60g/分の速さで撹拌する。この全量にセライト 60gを加えて冷却し、なお1時間撹拌を持続する。得 られた混合物は、透明な沪湾が得られるまで沪満する。 次にこの透明な沪液を、分子量の最大端(排出限界)が 30.000であるメンブランを用いて限外沪過し、分 子量30.000以上の分子をメンブラントに補足す る。原液の5~6倍量を限外沪過し、同時に絶えず生成 物に蒸留水を加える。蒸留水を加えて懸濁させ、原容量 の1/3となるまで生成物を限外戸過する。残った液体 に、0.1モルになるよう塩化ナトリウムを加え、温度 を50℃に上昇させる。生成物を60g/分で撹拌しつ つ、セチルビリジニウムクロリド45gを加える。この

混合液を60分間撹拌した後、セライト50gを加え る。撹拌しつつ生成物の温度を25℃まで下げ、生成す

る沈澱を遠心して採取する。このようにして得られた沈 湯を、セチルピリジニウムクロリド0,05%を含有す る塩化ナトリウムの0.01モル溶液(5リットル)に 懸濁させる、この懸濁液をさらに50℃で60分間撹拌 する。温度を25℃に下げ、沈淵を遠心して採取する。 【0020】次に、洗浄操作を3回反復し、最後に沈澱 物を集めて、セチルビリジニウムクロリド0.05%を 含有する塩化ナトリウムの0.05モル溶液を加えた容 器に入れる。これを60g/分で60分間撹拌し、内容 物を25℃の一定温度で2時間放置する。上清を遠沈に よって除去する。この操作を、0.05%のセチルピリ ジニウムクロリドを含有する塩化ナトリウムの0.1モ ル溶液を用いて、数回反復する。混合物を遠心し、上清 を棄てる。沈澱を0.05%のセチルピリジニウムクロ リドを含有する塩化ナトリウムの0.30モル溶液(3 リットル) に分散させる。混合物を撹拌し、沈澱と透明 な液の双方を採取する。沈淵はさらに3回、それぞれ前 述の溶液0.5リットルを用いて抽出を繰り返す。 【0021】最後に残った沈澱を除去し、透明な抽出液

を1個の容器にまとめる。 撹拌しつつ溶液の温度を50 ℃に上昇させる。次に溶液に塩化ナトリウムを0.23 モルとなるよう添加する。さらにセチルピリジニウムク ロリド1gを加え、12時間撹拌を続ける。混合液を2 5℃に冷却し、最初はセライト充填物、次いでフィルタ (1µ)を通して沪過する。得られた混合液を、次に 分子量の最大端(排出限界)30.000のメンブラン を用い、塩化ナトリウムの(),33モル溶液を加えて原 容量の3倍とし、分子限外沪過を行う。塩化ナトリウム 溶液の添加を中止し、液量はもとの容量の1/4まで減 少する。

【0022】このようにして濃縮した溶液は、25℃で 複拌(608/分)しつつ、エタノール(95%)の 信量を加てて洗漉きせる、洗漉を強心により採取し、上 清は棄てる。洗漉は0.1モルの塩化ナトリウム溶液1 リットルに溶解し、95%エタノールの3倍量を用いて 流漉燥作を変視する。洗淀を歩めて、最初ま了5%エタ ノール(3回)、次に無水エタノール(3回)、最後に無 水アセトン(3回)で洗浄する、このようにして得られ た生成物(ヒアラスチントセアレクチン画分)は、25 0.000~350,000の平均分子量を右する。ヒア ルロン酸の収率は、6との着しい組織の0.6%に相当 する。

【0023】実施例2: 実施例1に記載した方法によ り得られた混合物からヒアラスチン画分を製造する方法 実施例1に記載した方法により得られた混合物を、発熱 物質を含有しない蒸留水に、生成物10歳に対し水1㎡ の割合いで溶解する。このようにして得られた溶液を、 分子量の最大端(排出限界)が200,000のメンブ ランを用い、メンブラン上に水を加えることなく濾縮手 枝を用いて、分子限外沪過に掛ける。分子量の最大端が 200,000のメンブランを通して限外沪過の操作を 行うことにより、分子量が200,000以上の分子は 通過しないが、一方、それより小さい分子は水と共に膜 を涌渦しない。沪渦提作中は膜の上方部分に水を加えな いので、この部分の容量は減少すると共に、分子量が2 00,000以上の分子の濃度は高まる。2回蒸留した 発熱物質を含有しない蒸留水の2倍量を加え、容量が1 /3となるまで溶液を再度限外沪過に掛ける。この操作 をさらに2回反復する。膜を通過した溶液に塩化ナトリ ウムを加えて1.0モルとし、次に95%エタノールの 4倍量を加えて沈澱させる。沈澱は75%エタノールで 3回洗浄し、直空乾燥する。このようにして得られた生 成物(ヒアラスチン画分)は50,000~100,00 0の平均分子量を有する。ヒアルロン酸収率は、もとの 新しい組織の0.4%に相当する。

【0024】実施例3: ヒアレクチン画分の製造方法 実施例2に記載した分子量の最大端が200,000の 限外沪過メンブランから容器中に集められた濃縮物を、 グルクロン酸を測定する容量分析で、ヒアルロン酸湯度 がち寒/ 温の溶液となるまで水で希訳する。溶液に単ケ トトリウルを加えての、1モル・は割製し、95%にエタノ ールで3回洗浄し、真空乾燥する。このようにして得ら れた生成物(ヒアレクチン両か)は500,000~ 30,000の平均分子量を有する。これは、高純度の 対2,500~3,500かっカイド単位の分子が上がった。 用で3000の平均分子量を有する。これは、高純度の 対2,500~3,500かっカイド単位の分子と 規定される特定のヒアルロン飛画分に相当する。ヒアル ロー補販学は、もとの新しい組織の0.2%に相当する。

[0025]

【効果】

生物学的および薬学的活性の評価

1. ヒアルロン酸の各曲かの生物学的組造可動化活性 ト 画分の細型可動化活性を評価する方法として、培養 における線維等相盟の解棄能を測定することからなる方 法を使用した。マウスBALB3T3相盟を、10%ゥ シ血清、ベニシリン(250単位/組)およびストレア トマイシン(0.25㎏/al)を添加したゲルベッコ修 飾のイーグル培地に発育させ、5%CO。95%空気 中で加湿しながら37℃でインキュベートした。実施 変皿に接種(6×10°相覧/皿)された、3T3相題 の全面(集密的相覧)甲量を排落し、新たに日Aの各種 労血のそとのは、相関が主ない。 力量の手の手が上で、10%(10%)をありまた。 一定時間後に、細胞解禁の状態を顕微鏡的、並びにコールターカウンターで運動している細度破変数えることの 両者により相撃」か。

解範測定:解離速度を測定するため、組設をアラスック 皿に接否し、24時間発育させた。この時点で始地を傾 瀉して除き、新たに2.0mg/mlのHAを含有する機質 を加えた。それぞれ1枚グラの試験結業と対照均業から なる2枚の皿を、24時間部に解説し、上前にある細 胞と付着している細胞とをコールターカウンターでカウ ントした。表3に、先の実施例1~3で得られた各画分 を用いて試験にた成績を示した。

[0026]

【表3】

表3:細胞運動試験成績

画 分	濃度	対照と比較し	有効率(%) (対限と
	(mg/mt)	た解離細胞数	比較して)
飛坟		2×10 ⁶	
ヒアレクチン { + ヒアラスチン	2	3.5×10 ⁶	75
ヒアレクチン	2	2.1×10^6	5
ヒアラスチン	2	5×106	150

【0027】表3に報告した成績から、ヒアラスチン画 がは高い組即で動化活性をもし、この値分が開係治極適 用に有用であることが判る。このヒアラスチンの網胞両 動化活性から、この画かの薬学的契利を稼ぎえた。組織 部位に適用すれば、新生規即の事動と特徴を必んにする ことになると考えられる。これに対して、ヒアレクチン 画別は細胞可動化活性が非常に小さく、従って制修には 有用でないと推定される。然し、ヒアレクチンは平均分 子量が高く、内部粘度(inherent viscosity)も高い ので、眼中に対わまむ「関節が注射用として看甲であり、 細胞可動化活性が欠除していることは、特に眼内注射 よび関節的注射にヒアレクキン画分を有用にする、知っ て重要な特性となっている。

- 【0028】ヒアルロン酸各画分の走化性
- 1. -2

材料および方法

ヒト血液PMN(多核砂圧血球)はドリス R.等の ラットが中類性球に対するヒアルロン酸およびその可 溶性エステル類による定性性作用」(パイオマテリアル ズ)(Biomaterials)に技術)に記載の方法に従い使用す 。約750,000分ルトンの分子量を持つピアルロ ン酸の熱分解により、ヒアルロン酸の各両分を調製す る。得ちなた試料の分子量を下記の表に示す。 【0029】

【表4】

ΗA	の試料(ダルトン)
ΗA	83.000
ΗА	161.000
ΗA	182.000
ΗA	231.000
НΑ	282.000
ΗA	291.000
ΗА	328.000
ΗA	3 4 4. 0 0 0
ΗA	357.000
ΗА	557.000
HA	675.000
HA	697.000
HA	716.000
ΗA	746.000

【0030】ヒアルロン酸のイン・ビトロでの走化性活性は、先行技術のボイデンキャンバー改良型を用いてまかられた。この方法では、標準条件(37℃1時間インキュペーション)で、フィルター下に通過した溶液とフィルター上に残った細胞の間の勾配の関数により、3μmの穴をもつミリボール*・フィルター内の細胞の通過を測定する。

【0031】細胞の走化性活性は「走化性指数」(C. I.=C/F×10)」によって測定する。このパラメ クラ は、走化性物質の存在する場合でのフィルター (μn) 向のPMNの細胞移動(C)と走化性物質が全い場合の細胞移動(R. 無税子移動)との比率×100により咎られる。

【0032】負の対照は、緩衝液BSS/BSAであり、FMLP (N-four)-L-attri)-L-attr

白血球移動および走化性、ジャーナル・オブ・イクスペ リメンタル・メディシン(J. Exp. Med)、(1973年)、1 73巻、378-410頁)。

【0033】結果

結果は、ヒアルロン酸の走化性が分子量および濃度に依存していることを示している(下記表)。 【0034】

【表5】

ヒトPMNの走化性に対する HAの分子量および濃度の効果

			.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
PM	7 固有粘度	10-4 mg/ml	10 ⁻² ng/ml	1 mg/ml
EA 83, 000	2. 80	108	130	179
HA 161, 000	4. 60	107	134	145
HA 182, 000	5. 00	100	80	82
HA 231, 000	6, 00	98	92	113
HA 282, 000	7. 00	117	105	87
HA 291.000	7. 10	109	112	105
HA 328, 000	7. 80	105	105	105
HA 344, 000	8. 10	76	101	89
HA 357.000	8. 30	79	81	80
HA 557.000	11.60	70	82	59
HA 675.000	13. 40	61	61	70
HA 697.000	13. 70	61	59	68
HA 716.000	14. 00	73	67	109
HA 746, 000	14.50	77	59	81

特に低分子量画がは、正の走化性(細胞移動の増大)を 示し、一方、高分子量面がは、走化性を低減する。正傾 向と負傾向の間の変移点は、分子量約350,000の 画分付近にある(図2参照)。

【0035】結論として、ヒアルロン酸が、分子量およ び濃度に依存し、炎症領域内での炎症性細胞の回復を調 節できるということが認められ得る。すなわち、炎症性 細胞の回復が、低分子量では増強され、高分子量では低 減される。ヒアルロン酸のこの調節活性は、異なる症状 でのヒアルロン酸の各面分の臨床的使用を正当化するも のである。実際、正の走化性は白血球による菌の貧食過 程で要求され、一方、走化性の遮断または低減は抗炎症 作用を示し、骨関節症のような炎症性疾患の処置におけ るヒアルロン酸の使用が要求され、炎症を抑制する。2 50,000から350,000ダルトンのヒアルロン酸 画分は非常に低い走化性活性をもつと示されているが、 画分の濃度を調節することにより、正か、または負かを **測節できることは事実である。この方法では、骨関節症** または炎症性疾患の制御の両方に対し、種々の濃度で、 この画分を用いることが可能である。

【0036】2. ヒアルロン酸の各両分の炎症活性 この評価には、家兎における眼内投与後の侵襲細胞をカ ウントする方法を使用する。

方法

体重2kgの、視覚に異常のないことを確かめたニュージ ーランド系またはカリホルニア系家兎5羽を、この試験 に使用する。家兎の眼の外側の炎症性の経過は肉眼的 に、また内側は検眼鏡を用いて検査する。 眼底が明瞭に 見え、正常であれば、試験を実施する。 選ばれた動物 は、 直直越蘭した眼科用局所ィ酔薬を数滴下して局所麻 静を施す。 眼科用アトロピン溶液の数滴を同時に滴下す る。

【0037】試験は無菌条件下に実施する。眼球を圧迫 して突出させ、26ゲージ針を用い縁から約5~6mmの 型膜を通してガラス体腔の中心に100μlの溶液を注 射する。もう一つの眼を対照とする。処置後、抗生物質 溶液を 2 滴滴下した後、動物をそれぞれ単純ケージに収 容する。50~60時間後、さらに試験を続行する。両 眼を、前述の動物を選出した方法と同様にして検査す る。ペントバルビタールを静注して、動物を屠殺する。 まず最初に、26ゲージ針のインスリンシリンジを用い て、服房水(約0.2ml)を採取する。次に、眼球を摘 出し、すべての異物を除去し、生理食塩液で洗浄し、ビ ルバララス紙 (bilbulous paper) で乾かし、切開して 内容物をペトリ皿にあけ、ガラス体の主要部分を分離 し、それを減菌シリンジで採取する(約0.711)。ガ ラス体はポリエチレン製の小試験管に採り、50 µlの ヒアルロニダーゼ (100uNF/nl)を添加する。混 合物の粘度を低下させるため、約3時間、37℃の温度 に保つ

- 限になんらの障害の徴候が認められず。
- 2) 処理した5眼のうち、少なくとも4眼で平均白血球 数が200/mm³)を超えず、各対照眼において平均白

分をこの評価に用いて、得られた結果を示す。 [0039] 血球数が50/mm3を超えない時、試験は陽性と判断す 【表6】

⇒6:炎症活性試験の成績

 分	侵襲細胞数
州快	25
ヒアラスチン+ヒアレクチン	32
ヒアラスチン	20
ヒアレクチン	22
炎症性画分(平均分子量30,000)	150
雄 強とさかから得られた総ヒアルロン酸*	120

* Swann D. A. 1968 B. B. A. 156 . 17~29

【0040】表6に示した成績から、ヒアラスチンおよ びヒアレクチンの各画分の多症活性は対照より低く、ま たヒアラスチンとヒアラクチンの両者を含有する両分が 示した炎症活性の増加は対照に比べて無視し得る程度に 過ぎないことが明らかにされた。従って、ヒアラスチン 画分お上びヒアレクチン画分は、好ましからぬ副作用が なく薬学的に有用である。さらにこれらの結果は、HA 製剤の炎症活性の原因が、約30,000以下の平均分 子量を有するHA画分にあるとする本発明を裏付けるも のである。スワンの文献 (Swan D.A., 1968, B.B. A.156, 17~29) に記載された方法に従い、推鵜の とさかから調製したヒアルロン酸は著しい炎症活性を示 す.

【0041】このようにして、平均分子量が約50,0 00~100,000のヒアラスチン両分は高い細胞可 動化活性を有し、従って、不快な炎症反応を示すことな く創傷治癒適応に有用であることが明らかになった。平 均分子量が約500,000~730,000であるヒア レクチンは、その高い分子量と内部粘度の故に、眼内注 射および関節内注射に有用であることが示され、同時に これらの薬学的適用では回避すべき不快な副作用である 細胞可動化活性または炎症反応に亢進しなかった。

- 【0042】より明確に述べれば、ヒアラスチン画分は 次の特性により、創傷治癒剤として有用であることが見 出された。
- 1. その製剤によって、通常の治療と比べ、障害部位の 急速な清浄化、潰瘍辺縁の正常化、盛んな肉芽組織の形 成。マクロファージおよび線維芽細胞の細胞療法の活件 化、および急速な上皮形成を伴う治療時間の急速な短縮 を促進される。
- 2. その製剤によって、重症例における再生手術に対す

る順応の増加が促進される。

3. 郷悪化組織を最後に仕上げして美容上および機能的 に良好な結果を得ることにより、ケロイドまたは退縮製 の瘢痕形成を残さないこと。

る。表6に、前述の実施例1~3で得られたHAの各面

【0043】ヒアラスチン製剤は、褥瘡傷(床ずれ)、 栄養性潰瘍 火傷 無痛性潰瘍 外傷後潰瘍 静脈およ び静脈炎後の静脈血腫による潰瘍、皮膚病巣、皮膚移植 および単純ヘルペスに由来する皮膚病変を含む種々の傷 の処置に有用であることが明らかにされた。これらの創 傷治療の処置に、ヒアラスチン製剤、またはそのナトリ ウム塩はガーゼパッド、クリーム、スプレイまたは皮内 注射用注射剤のような種々の方法により投与できる。ク リームやガーゼパッドに用いる局所適用には、ヒアラス チンは、露出している部分から出る渗出物を吸収し、同 時にヒアルロン酸を効果的に拡散させる乳化剤、および 傷の包帯の除去を容易にさせるための水に拡散性の賦形 蒸と組合せることが望ましい。

【0044】 ヒアレクチン画分は馬の治療、特に競争馬 の関節障害、および急性または慢性の外傷、感染または 副腎皮質ステロイドの反復した関節内注射に起因する疾 患の治療に有用であることが見出された。特にヒアレク チンで治療し得る障害を例示すると、炎症症状を伴う、 または無症状の骨関節症、急性または慢性の滑膜炎、関 節軟骨の変性過程、および乾性の関節疾患である。これ らの疾患に最も良く見受けられる微候は一般に、疼痛、 関節の機能不全、および関節の屈伸性の減退である。本 発明のヒアレクチン画分は、通常の治療に比べ、そのよ うた障害馬に対して関節機能の急速で、しかも持続する 改善を早め、また疼痛および跛行を軽減して治療期間を 著しく短縮するのに効果があることが判明した。これら の臨床的に好ましい効果は、滑液の粘弾性を回復し、関

節軟骨における組織修復過程を期	試活化することにより促	デシルエステル)	500 mg
進されるものと考えられる。その	り上、上記の好ましい効	ラネッテSX (セチルステアリルー	アル
果は、すべてヒアレクチン画分が	が局所的および/または	コール+ラウリル硫酸塩9:1)	150 mg
全身的に毒性作用を伴うことから	らさらに増強される。ヒ	グリセリン	200 mg
アレクチンを反復して投与しても	。、アレルギー反応、お	ソルビット	150 mg
よび何らの有害性または残存性の	D影響をも生じない。	デヒドロ酢酸ナトリウム	1 Omg
【0045】薬学的製剤		p ーオキシメチルベンゾエート	7.5 mg
前記の知見から、ヒアラスチン正	両分およびヒアレクチン	P-オキシプロピルベンゾエート	5 mg
画分は薬学的適用に良好な活性を	と有することが明らかに	再蒸留水 適量を加えて10gとす	"る。
された。次に示す製剤例は、H/	A画分を実際に生体(イ	製剤例7:医薬用ガーゼパット(局所	f適用)。
ンピボ)へ投与する場合に可能な	☆薬学的製剤を、単に例	1パット中 (10×10cm):	
示的に記載する目的で提供するも	しのである。	ヒアラスチンナトリウム塩	3 mg
【0046】A. 創傷治癒用製剤	7]	グリセリン	1 g
【表7】		ポリエチレングリコール	2 g
製剤例1:皮内注射用注射剤。1	アンブル中:	再蒸留水 適量を加えて3gとする	S .
ヒアラスチンナトリウム塩	2 mg	製剤例8:医療用ガーゼパット(局所	f適用)。
塩化ナトリウム	1 6 mg	1パット中 (15×15cm):	
注射用精製水 適量を加えて2	2mlとする。	ヒアラスチンカリウム塩	6 mg
製剤例2:皮内注射用注射剤。	アンプル中 :	パラフィンゼリー	0.5 mg
ヒアラスチンカリウム塩	5 mg	グリセリン	1 g
塩化ナトリウム	8 mg	ポリエチレングリコール	2 g
注射用精製水 適量を加えて1	l mlとする。	再蒸留水 適量を加えて3gとす	S.
製剤例3:局所適用用スプレー。	1 瓶中:	製剤例9:創傷治療用乾燥粉末、乾	燥粉末1g中:
ヒアラスチンナトリウム塩	2 Ong	ヒアラスチンナトリウム塩	1 Ong
塩化ナトリウム	8 O mg	マンニット	0.75 mg
注射用精製水 適量を加えて1	LOn1とする。	グリシン	0.24 mg
製剤例4:局所適用用スプレー。		B. 眼内適用製剤	
ヒアラスチンカリウム塩	3 O mg	製剤例10:1mlバイアル。1バイ	アル中:
マンニット	1 0 0 mg	ヒアレクチンナトリウム塩	1 Omg
注射用精製水 適量を加えて1	LOmlとする。	塩化ナトリウム	8 mg
製剤例5:局所適用用クリーム。		一塩基リン酸ナトリウム・2H2O	0.25mg
ヒアラスチンカリウム塩	25mg	二塩基リン酸ナトリウム・12H。O	
ポリエチレングリコールー		注射用精製水 適量を加えて1 ml	
モノステアレート400	1 0 0 0 mg	製剤例11:5mlバイアル。 1バ	
セチオール(オレイン酸		ヒアレクチンカリウム塩	6 Omg
デシルエステル)	5 0 0 mg	マンニット	5 Omg
ラネッテSX (セチルステアー)		一塩基リン酸ナトリウム・2H2O	
コール+ラウリル硫酸塩9:1)		二塩基リン酸ナトリウム・12H2O	
グリセリン	2 0 0 mg	注射用精製水 適量を加えて5ml	
ソルビット	150mg	製剤例12:シリンジ製剤。1シリ	
デヒドロ酢酸ナトリウム	10mg	ヒアレクチンナトリウム塩	4 Ome
pーオキシメチルベンゾエート		塩化ナトリウム	1 6 mg
p-オキシプロピルベンゾエー!		一塩基リン酸ナトリウム・2H ₂ O	0.8mg
再蒸留水 適量を加えて10g		二塩基リン酸ナトリウム・12H2O	
製剤例6:局所適用用クリーム。		注射用精製水 適量を加えて2回	
ヒアラスチンナトリウム塩	3 O mg	C. 関節内適用製剤	-,
パラフィンゼリー	3 mg	製剤例13:2㎡バイアル。1バイ	アル由・
ポリエチレングリコールー	2-6	ヒアレクチンナトリウム	40 mg
モノステアレート400	1 0 0 0 mg	塩化ナトリウム	16mg
セチオール(オレフィン酸	1300ms	注射用精製水 適量を加えて2㎡	
ニティー ハレ ハイレン イン 日久		LAINHBRAN MERCARA CAM	ພ າ % ະ

製剤例14:4mlバイアル。1バイアル中	P :
ヒアレクチンカリウム塩	6 Oug
マンニット	35 ug
グリシン	1 Oug
注射用精製水 適量を加えて4mlとする	5.
製剤例15:シリンジ製剤。1シリンジ中	Þ :
ヒアレクチンナトリウム塩	25 mg
塩化ナトリウム	1 2 mg
マンニット	1 Ong
一塩基リン酸ナトリウム・2 H ₂ O	0.5mg
二塩基リン酸ナトリウム・12H₂ O	6 n g

注射用精製水 適量を加えて2回とする。

- 【0047】上記の製剤は指示的目的を以て記載された ものであり、本発明者によって発見されたとアラスチン 画分およびピアレクチン画り、またはその分りな「虚 たはナトリウム塩を、薬学的に許容し得るその他の基 剤、系取剤、または財邪薬と組合わせることにより、ま な特定の使用に応じて種よの投与量製剤として、その他 の薬学的製剤を到製できることも、当然類様できる。
- 【0048】創傷治療に適用するために、ヒアラスチン 酶分の製剤は、前途したクリーム、スプレー、ガーゼパ ット、乾燥粉末、または皮内注射のような投与形式のい マナムケーのの形で、皮膚の損傷部にご適用される。
- 【0049】関節内に適用するためには、ヒアレクチン 製剤は、前途したパイアル製剤またはシリンジに子製し た製剤のいずれかから、一般に関節に対して1投与量2 mlの割合で捏与される。
- 【0050】さらにヒアクロン酸は、種々の分子の担体 として使用でき、効果的であることが研究され、特に角 展表皮に対する耐容性と適合性(即ち、感作現象を起こ さない)が完全に保証され、眼科用素薬剤として使用さ れる。ヒアルロン酸は銀料用薬剤として特に興味薬いも のと考えられる。前辺のように、HAは種々の結合組織 および生勢守的液体(例えば清液、および特にガラス 体)に存在するグリコサミノグリカンであって、その化 学的および物理学的性質、特にその書しい卵粘性によ の組織とはくれる本体的に需要が場合しなが変わなり。
- 子町のよい物理子町に買、行にているしい時代によ り、組織における基本的に重要な構造上の生物学的な役割を果たしている。
- 【0051】このような理由から、種々の分予量の日本 廟介、特にヒアラスチン両分とヒアレクチン両介、およ びそれらの混合画分を、虎取剤、ゲル、クリーム、挿入 剤、または乾燥粉末のようを種々の製剤剤型に調製する 応用について研究を行った。特に、各種の銀利用薬の基 利として、この生物的的よりマーの種々の両分を積極的 に利用すべく広汎な知識を得るため検討した。
- 【0052】以下に報告する実験は、ヒアルロン酸を賦 形楽として含有する製剤が、それらに調合されている主 素の生物学的利用能(バイオアベイラビリティー)を高 めるかどうか、また主薬と組合わせることによって相乗 効果を生じるかどうかき、特に駅料御嫌における活性、

若しくは有用性を有する薬物について検討することを目 的としている。

【0053】HAの基剤として重要なこれらの活性は、 家境の駅を用い、種類と素効の異なる4種の駅科用薬、 特にビロカルモン、トリアムシノロン、表皮皮長促進因 子(EGF)およびストレプトマイシンおよびゲンタマ イシつのような提生物質を用で検討した。これらの薬 物はすべて葡萄作用、抗炎症作用、治癒作用および抗減 生物作用を有することが知られている。なかでも、ヒア ルロン酸を表色とする核生物質ストレアトマイシンの活 性評価は、この薬剤が駅料剤域の感染症に最も広範囲に 使用されている抗生物質の一つである理由から非常に重 要である。

【0054】研究した実験モデルおよび行った実験を示せ

1) ヒアルロン酸を基剤とした硝酸ピロカルピンの家鬼 の眼における縮齢活性

2) デキストランにより起こした家兎の眼の実験的炎症 に対する、ヒアルロン酸を基剤としたトリアムシノロン の抗炎症活性。 3) 家項の事業寺の実験的相係に対するヒアルロン酸

を基剤とした表皮成長促進因子(EGF)の治療活性。 4)ヒプルロン酸を基剤としたストレプトマイシンの、 寒天培地中におけるパチルス・ズブチリス(Bacillus subtilis) 663%に対する右葉原件。

【0055】I. ヒアルロン酸を基剤とした硝酸ビロカ ルビンの縮瞳活性

1141

様々の硝酸ピロカルビン製剤の蕨形薬として、次の材料を使用した。ヒアルコー酸ナトリウム塩、ヒアラスチン 画分(分子量数100,000)、流度10m½/nlはおび20m。5/ml;ヒアルロン酸ナトリウム塩、ヒアレクチン面分(分子敷持500,000~730,000)、濃度10m½/nlはおび20m以1。 眼科用脈形薬の対照として、5%ポリビニルアルコール。種々の、硝酸ピロカルビンの2%製剤(点服薬またはゲル)を、2種類の異なる日ムナトリウム塩の10mx/ml1および20mg/nl濃度を基剤として調製した。

【0056】次の溶液を調製した。

製剤1 - 硝酸ピロカルピン(PiNO₃) (2%) 生理食塩液 溶液(対解)。

製剤2-PiNO。(2%)の5%ポリビニルアルコール溶液(対照)。

製剤3 - PiNO₃ (2%) のヒアラスチン画分ナトリウム 塩(10g/ ml)溶液。

製剤4-PiNO₃ (2%) のヒアラスチン画分ナトリウム 塩(20mg/ml)溶液。

製剤5-PiNO₃ (2%) のヒアレクチン画分ナトリウム 塩 (1 Oug/ml) 溶液。

製剤6-PiNO₃ (2%)のヒアレクチン画分ナトリウム

塩(20mg/ml)溶液。

【0057】方法

白色ニュージーランド系家鬼(2~2.5kg)を使用し た。試験する製剤をマイクロシリンジ(10リットル) で1眼に滴下し、他の1眼を対照とした。瞳孔の直径 を、適宜時間をおき全例について測定した。各溶液はそ れぞれ最低8羽の家兎で試験した。各眼の処置は3回を 超えることなく、各処置毎の間に最低1週間の休薬期間 を置いて観察した。

【0058】測定パラメーター

瞳孔の直径は、時間による縮瞳活性曲線を画くため、種 々の間隔を置いて測定した。次の活性パラメーターは、 縮瞳/時間グラフに基づいて計算した:

I an = 処置眼と対照眼の瞳孔直径の最大差。 ピーク時間= Inayに達するまでの時間。 持続時間=基準条件に回復するまでに要する時間。 プラトー=絶対縮瞳活性期。

AUC=縮齢/時間曲線下の面積。

【0059】結果

試験結果を表8に示す。試験したすべての溶液の、瞳孔

活性/時間曲線から決定された種々のパラメーターの成 績から、2%硝酸ピロカルピン溶液にヒアルロン酸を加 えると、薬物の縮瞳活性の増加が上昇することが判る。 事実、2%硝酸ピロカルピン水溶液(製剤1)に比べ て、薬物のバイオアベイラビリティーは2.7倍にまで 達する。また、ヒアルロン酸のヒアレクチン画分を基剤 として使用した場合、10mg/mlおよび20mg/ml(製 剃5、6)の両者とも、ポリビニルアルコールを基削と した硝酸ビロカルビン溶液(製剤2)と比較して統計的 に有意な増加が見られることは注目すべきである。ヒア ルロン酸を硝酸ピロカルピンの基剤として使用すると、 ピロカルピンの縮瞳活性が一層長く持続することから、 ヒアルロン酸を基剤として利用することは特に興味深 い。即ち、瞳孔の直径が基準条件に回復するまでに要す る時間は、ピロカルピンの生理食塩液単独溶液 (製剤 1)で110分であるのに比べ、ヒアルロン酸を含有す る製剤(製剤6)では190分まで延長される。 [0060]

【表8】

表8: ヒアルロン酸を基剤とする服料用硝酸ビロカルビン製剤の生物学的活性*

基剤	1 *** (m)	ビーク時間	持続時間	ブラト-	AUC(cm²)	相対的
	(±LF95%)	(分)	(分)	(分)	(±LF95%)	AUC
生理食塩液	1.93±0.35	20	110	-	117±28	1
5%ポリビニルアルコール	2. 33±0. 28	20	140	-	192±32	1.64
ヒアラスチン(10mg/ml)	2.50±0.42	20	120	-	240±40	2, 05
ヒアラスチン(20mg/ml)	2.58±0.38	30	150	-	208±41	1.78
ヒアレクチン(10ng/nl)	2.50±0.38	15	170	-	242±48	2.06
ヒアレクチン(20ng/nl)	2.70±0.38	20	190	45	320±45	2.73
	生理食塩液 5%ポリビニルアルコール ヒアラスチン(10mg/ml) ヒアラスチン(20mg/ml) ヒアレクチン(10mg/ml)	生理食塩液 (北戸95%) 生理食塩液 1.93±0.35 5%ポリビニルアルコール 2.33±0.28 とアラスチン(10 ng/ml) 2.50±0.42 とアラスチン(20 ng/ml) 2.58±0.38 とアレクチン(10 ng/ml) 2.50±0.38	(注)F95%) (分) 生理食塩液 1.93±0.35 20 5 所ポリビニルアルコール 2.33±0.28 20 ヒ アラスチン(1 0 mg/ml) 2.59±0.42 20 ヒ アラスチン(2 0 mg/ml) 2.58±0.38 30 ヒ アレクチン(1 0 mg/ml) 2.50±0.38 15	生理食塩減 (土戸5%) (分) (分) (分) (分) (分) (分) (分) (分) (分) (分	住民学的	生理食塩液

a:示した値は8羽の値の平均値を表す。

LF:信頼限界

【0061】II、ヒアルロン酸を基剤としたトリアムシ ノロンの抗炎症活性

材料

次の検体を使用した: ヒアルロン酸ナトリウム塩-ヒア レクチン画分(分子量500,000~730,000)の生理食塩液 溶液(10mg/ml)。トリアムシノロンの10%溶液 (生理食塩液)。

【0062】方法

ニュージーランド系排件家原(平均体重1.6kg)で実 験を行った。5日間の予備飼育期間後、デキストラン (10%、0.1ml)を眼内注射し、家兎の眼内炎症を 起こさせた。両眼とも4%ノベシーナ(南標 Novesin a)で局所麻酔し、前眼房の角膜縁から2mmの位置にシ リンジの針を4mmまで挿入し、投与した。試験は10羽 で行った。

【0063】処置

各動物とも、右眼および左眼に次の液を1日3回、1回 3滴づつ滴下し、全例6日間処置した。

左眼(LE): 10%トリアムシノロン溶液(生理食塩

右眼(RE):ヒアルロン酸ナトリウム塩、ヒアレクチ ン溶液(10mg/ml) +トリアムシノロン(10%)。 【0064】評価方法

デキストランにより生じた炎症反応に対する抗炎症効果 を、デキストラン投与前、1、3、24、48時間、3 日、4日、5日および6日目にスリット光源を用いて眼 を観察して評価した。各観察時、眼の検査は次の所見に よって評価した:角膜および結膜に見られる充血、浮腫 の有無、特に通常、炎症性薬剤の眼内注射後の炎症経過 に勧感な虹彩の所見、濃い、または添い混濁(片雪)が 見られるチンダル効果は、前眼房に微粒子体が存在する (炎症)ことを示している。 観察結果は、効果の段階的 評価法により主観的に採点(0~1)して表した。

【0065】結果

表9に示した結果から、トリアムシノロンの投与は虹彩 に対し抗炎症効果を示し、前眼房の混濁 (チンダル効

果)が消失することが判る。炎症の経過は1~3時間目 から3~4日間までの間が著しく、その後、徐々に軽快 して、6日目までには殆ど常態に回復し、眼は完全に清 澄となる。これに対して、ヒアルロン酸ナトリウム塩、 ヒアレクチン画分、をトリアムシノロンと一緒に投与す ると、上述のトリアムシノロンの単独投与に比較して眼 内炎症の期間が短縮される。即ち、虹彩の炎症経過と前 服房の混濁は24時間までに減少傾向が見られ、48時 間目にはかなり軽快し、4日目以後、炎症反応は完全に 消失する。結膜および角膜は、デキストランの眼内注射 後も殆ど注意すべき反応は観察されなかった。

【0066】以上のように、トリアムシノロンをヒアル ロン酸画分と共に投与すると、家県の眼の急速な回復が 見られ薬物の活性が高められる結果を得た。 [0067]

表9: デキストランで生じた服内炎症に対するヒアルロン酸とトリアムシノロンの併用効果

							評	伒	点 3	放 *								
	投生	トラン 子前	1 15	間後	3 14	間後	24#5	間後	48B	間後	31	日後	41	∃後	51	日後	61	∃後
	LE	RE	LE	RE	LE	RE	LE	RE	LE	RE	LE	RE	LE	RE	LE	RE	LE	RE
粘膜	0.0	0.0	0. 2	0.0	0.0	0. 0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0. 0	0.0	0. 0	0. 0	0.0	0.0	0.0
角膜	0.0	0. 0	1. 0	0. 2	0. 0	0. 7	0. 1	0. 0	0.0	0.0	0.0	0. 0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
チンダル	0.0	0. 0	1. 0	1.2	3. 0	3. 0	3. 0	2. 1	3. 0	1. 2	3. 0	0. 2	2. 2	0. 0	1.2	0. 0	0. 4	0. 0
虹彩	0.0	0. 0	0.5	0.7	2.7	2. 7	3.0	2. 5	3.0	1. 2	3. 0	0. 4	2. 4	0.0	1.5	0.0	0.5	0.0

【表9】

L.E.=左脚、トリアムシノロンで処置

RE=右眼、トリアムシノロンとヒアレクチンで処置

a ; 各値は総計7羽の動物に対する7回の観察の平均値であり、観察効果の段階評価により 0~3までの主観的採点法で表してある。

【0068】III、ヒアルロン酸を基剤とするEGFの 創傷治癒活性材料

材料

次の材料を使用した。製剤A-EGF(表皮成長促進因 子)、生理食塩液に溶解(0.5mg/5ml)、製剤B-L アルロン酸ナトリウム塩、ヒアラスチン(分子量、約10 0.000) 生理食塩液に溶解(10mg/ml).

【0069】方法

雄性白色ニュージーランド系家兎 (平均体重1.8kg)

で実験を行った。約5日間の予備飼育後、ノベシーナ (4%)による好適な局所麻酔条件下に、角膜表皮の損 傷を実施した。損傷は1眼の光学帯に、鋭い縁を有する 四型ガラスシリンダー (径3mm)で円形に傷をつけた。 【0070】処置

動物は、各群5羽づつからなる群に分け、結膜に次の液 を滴下して、薬理学的な処置を除した。

[0071]

【表10】

群	処 置
第1群(対照)	生理食塩液
第2群	EGF溶液(製剤A)
第3群	ヒアルロン酸ナトリウム塩、ヒアレクチン溶液
	+EGF溶液-製剤Aと製剤Bを1:1の比率
	で組合わせて製剤Cを作る

処置は右眼(RE)に行い、結膜に8時間毎に2滴づつ 流下し、総計3回投与した。

【0072】評価方法

角膜表皮の回復は 損傷後 0.8時間後 16時間 後、24時間後、32時間後、40時間後および48時 間後に、眼の観察およびスリット光源による写真記録に より評価した。

【0073】結果

表11に示したように、眼科的検査の成績から、対照 (第1群) は損傷後48時間で完全治療に到達した(5 / 5羽)。EGF処置動物(第2群)では、損傷後24 時間程度まで治療経過が早まり明らかけやや有効であっ た(4/5羽)。ヒアルロン酸ナトリウム塩、ヒアレク チン画分+EGFからなる製剤Cで処置した動物(第3 群)では、治療経過はすべての動物(5/5羽)で、損 傷後16時間程度で完全になった。これらの結果は、角 膜損傷の治療効果をより速やかに促進しており、ヒアルロン酸のヒアラスチン画分がEGFの基剤として使用することが治療過程を速めることを示している。

【0074】

表11: 角膜表皮の損傷の治癒

群	処 置	損傷の経過時間					
		0	8	16	24	48	
第1群	生理食塩液	+	+	+	+	-	
		+	+	+	+	-	
		+	+	+	+	-	
		+	+	+	+	-	
		+	+	+	+	-	
第2群	EGF(製剤A)	+	+	+	-	-	
		+	+	+	-	-	
		+	+	+	-	-	
		+	+	+	+	-	
		+	+	+	-	-	
第3群	ヒアルロン酸	+	+	-	-	-	
	+EGF(製剤C)	+	+	-	-	-	
		+	+	-	-	-	
		+	+	-	-	-	
		+	+	_	_	-	

+=治癒しない眼

-=治癒した眼

【0075】IV. ヒアルロン酸を基剤とするゲンタマイ シンの抗微生物活性

材料

次の材料を使用した。ゲンタマイシンを生理食塩液に溶解(50mg/ml)。ヒアルロン酸ナトリウム塩、ヒアレクチン画分(2mg/ml)。

【0076】方法 11羽の家兎の両眼に、シュードモナス・エルビノーサ

(Pseudomonas aeruginosa)の一定量浮遠流(0.1m 1)を注入し、数曲矩件終確を起こさせた。東血座性数 能を示したそれらの家兎の右軸匹、ゲクタマイシンとヒ アルロン酸、ヒアレクチン両分の組合わせを適下接与 し、左軸にはゲンタマイシンの生理食塩液の緩電溶液を 授与した。処置(6時間転に3滴)は感染菌注入直検か 自開始し、感染が消失するまで続けた。家鬼の朝は毎 日、スリット光源下に観察した。

【0077】結果

ゲンタマイシンのヒアルロン酸との併用による治療は、 抗生物質の単独投与に比べ、敗血症感染のより速やかな 消失を来たした。この結論は、表12に示した結果から

明らかである。 【0078】 【表12】

表12: ヒアルロン酸、ヒアレクチン回分を基剤とした ゲンタマイシンの敗血症炎症に対する効果

処	置		炎症発現からの日数					
		1	2	3	4	5	6	7

ゲンタマイシン+

生理食塩液板 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 36.3 100 衝路液

ゲンタマイシンナ

ヒアルロン酸ヒア 0.0 0.0 9.0+ 27.2+72.7+100 100 レクチン画分

数値は百分率で表わした(炎症が治癒した眼の数

を、処置した服の数で除す)。

検定で 0.0 5 以下)

+=緩衝溶液に対して有意差あり(Fisherのt-

【0079】本発明に示したHA画分を基剤として使用 し得る眼科用薬の例を以下に追加して示す。但し、本発 明はこれらに限定されるものではない。

抗生物質: クロラムフェニコール、ネオマイシン、オ

ーレオマイシン、ミキシンおよびポリミキシン、バシト ラシン、マイセチン類

ホルモン: ナンドロロンおよび硫酸ナンドロロン 麻酔剤(局所): ヘノキシネート (henoxinate) および その塩酸塩

抗ウイルス剤: ヨードデオキシウリジン,ヨードデオ キシシチジン

抗炎症剤: デキサメサゾンおよびそのリン酸塩および 昇圧剤および血管

収縮剤: シネフリンおよびネオシネフリン

【0080】結論

以上の実験結果から、ヒアルロン酸ナトリウム塩溶液 (ヒアラスチンおよびヒアレクチンの両面分)は眼科用 薬の基剤として使用でき、異なった生物字的作用を有す る種々の型の医薬品に対して効果的であると結論でき る。例えば、縮瞳作用、抗痰症作用、治療作用および抗 放生物作用がそれぞれ報告されている。隔極にロカルビ ンのような抗線内症薬、トリアムシノロンのような抗ア レルギーおよび抗炎症薬、E G F のような眼の組織治癒 を促進させる場合が必ずな細胞増殖促血薬、ストレア トマイシンおよびゲンタマイシンのような抗生物質から なる医薬品は、すべてHAを基剤として使用し、効果的 に投与できる。

【0081】種々の分子量のヒアルロン酸画分を基剤と する眼科用薬製剤は宿主により完全に忍容され、従って 感作現象を高めることなく角膜表皮によく適合すること が証明された。 【0082】また、生物学的生成物にアルロン酸が、基 剤として使用することにより主薬のインビボのバイオア ベイラビリティーを高め、それらの薬物の薬理学的活性 を強めることができる有用な基剤であることは、次に示 す実験結果からよく観察できる。

【〇〇83】確康と口かルビンの仲則時間を延長し、縮 確認信性を増強し、デキストランにより生じた既内炎症に 対するトリアムンクロンの抗炎症活性を増強し、しかも トリアムシノロンの抗炎症活性を増強し、しかも トリアムシノロンの抗炎症活性を増強し、とかも 力を軽減し、角膜の表在性損傷に対する表皮或氏能進起 子(BGF)の肺活性を、明らかな性寒効果によって 増増し、BGF 解焼なりたより回復時間に比べが虚時間 を知識し、またゲンタマイシンのような抗生物質のイン ビボの生物学的液性を増強する。この生物学的がリマ ー、とアルロン酸を、そのような性質と作用の層なる薬 薬にその活性を導入することができる。

【0084】下に示すのは、ヒアルロン酸の二つの画 分、ヒアラスチンとヒアレクチンだけを獣形薬として使 用した粉末、点彫剤、ゲル、クリームまたは挿入剤の剤 型をとり得る彫刻田変の製剤層である。

【0085】 【表13】

製剤例1:ヒアルロン酸ナトリウム塩ヒアレクチン画分 10ms リン酸緩衝液pH7,6Mを含有する生理食塩液 10ml

を含有する"人工涙液"に使用し得る点眼薬。 製剤例2:ヒアルロン酸ナトリウム塩ヒアレクチン画分 20mg リン酸緩衝液pH7,6Mを含有する生理食塩液 10ml

を含有する"人工涙液"に使用し得る点眼薬。

製剤例3:100g中に;

ヒアルロン酸ナトリウム塩ヒアラスチン画分 55g ヒアルロン酸ナトリウム塩ヒアレクチン画分 30g 0.5g 再薬留水 23.5g

を有するゲル剤。

製剤例4: ヒアルロン酸ナトリウム塩ヒアラスチン画分 100 mg 硝酸ピロカルピン 2 mg

を含有する硝酸ピロカルピンの100㎞挿入剤。

製剤例5:粉末100g中に;

 ヒアルロン酸ナトリウム塩ヒアラスチン画分
 7 0g

 ヒアルロン酸ナトリウム塩ヒアレクチン画分
 28.5g

 ストレプトマイシン
 1.5g

を含有する局所用ストレプトマイシン含有粉末。

【0086】上記の製剤は代表例を示すべく記載した が、その他の作用薬と、特殊用途に対する種々の投与剤 型についても、ヒアルロン復画分、特にヒアレクチンま たはヒアラスチン画分、またはモアレクチン/ヒアラス チンの混合画分、またはそれらのカリウム塩またはナト リウム塩を組合わせることによっても、薬学的製剤を当 然調製できる。 【0087】従って、ヒアルロン酸、特に実質的に純粋なヒアレクチンおよびヒアラスチン画方は、眼科的に有用性または活性を有する種々の薬物と組合かせて使用する効果的な素剤または既即薬であることが示された。日本画分を医薬品基剤として含有する薬学的組度制は、日本画分が現に対する高度の報答性と、角膜表皮に対する高度の適合性を有することから特に有用である。さら

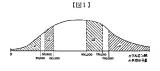
に、日人画外の使用により、駅利用薬のインビボの生物 学的活性を実質的に向上する手段が提供される。特に、 ヒアレクチンおよびヒアラスチンの日ム両分を使用する ことは、これらの画分を駅に投与しても不確合な炎症性 の副作用を示さないことから、一層有用で、しかも重要 である。

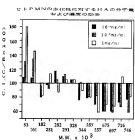
【図面の簡単な説明】

【図1】 図1は、本発明者等の固定したヒアルロン酸 画分の種別を示すグラフである。

【図2】 図2は、ヒアルロン酸各画分の走化活性を示す棒グラフである。

[図2]





フロントページの続き

(51) Int. Cl. * 議別記号 庁中整理番号 F I 技術表示箇所 A 6 1 K 47/36 N (/ C 1 2 S 3/02 8931—4B C 1 2 S 3/02

(72)発明者 シルヴァナ・ロレンツィ イタリア国35100パドヴァ、ヴィア・エウ ガネア108番